Searching PAJ 1/1 ページ

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 06-013108

(43)Date of publication of application: 21.01.1994

(51)Int.Cl. H01M 10/40

(21)Application number : 05-092204 (71)Applicant : BRIDGESTONE CORP

(22)Date of filing: 26.03.1993 (72)Inventor: KAJIWARA NARUYUKI OGINO TAKAO

MIYAZAKI TADAAKI KAWAGOE TAKAHIRO

(30)Priority

Priority number: 04115284 Priority date: 09.04.1992 Priority country: JP

(54) NONAQUEOUS ELECTROLYTE BATTERY

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide an excellent nonaqueous electrolyte battery which has no danger such as burst and fire during trouble in short by using solution that lithium salt is dissolved in phosphagen derivative or solution that lithium salt is dissolved in solvent that nonprotic organic solvent is further added to phosphagen derivative, as electrolyte.

CONSTITUTION: In a nonaqueous electrolyte battery which is formed with a positive plate, a negative plate possible to occlude and emit lithium and nonaqueous electrolyte containing lithium ions, solution that lithium salt is dissolved in phosphagen derivative with the viscocity of 300cP or less at 25° C or solution that lithium salt is dissolved in solvent that nonprotic organic solvent is further added to phosphagen derivative with the viscocity of 500cP or less at 25° C is used as the electrolyte.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] 17.07.1998

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3055358
[Date of registration] 14.04.2000

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本國特許庁(JP) (12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出顧公開番号

特開平6-13108 (43)公開日 平成6年(1994)1月21日

(51)Int.CL⁵ H 0 1 M 10/40 識別記号 广内整理番号

FΙ

技術表示簡所

審査請求 未請求 請求項の数3(全 6 頁)

(21)出順番号

特爾平5-92204

(22)出願日

平成5年(1993)3月26日

(31)優先権主張番号 特願平4-115284 (32)優先日

平4(1992)4月9日 (33)優先権主張国 日本(JP)

(71)出順人 000005278

株式会社プリヂストン 東京都中央区京橋1丁目10番1号

(72) 発明者 梶原 鳴雪

爱知県名古屋市名東区西山台117

(72)発明者 荻野 隆夫

埼玉県所沢市北原町870-5

(72)発明者 宮崎 忠昭

東京都東大和市立野3-1293-10

(72)発明者 川越 隆博

埼玉県所沢市青葉台1302-57

(74)代理人 弁理士 小島 隆司

(54)【発明の名称】 非水電解質電池

(57)【要約】

【構成】 正極と、リチウムを吸蔵・放出可能な負極 と、リチウムイオンを含む非水電解質とを具備してなる 非水電解質電池において、上記電解質として、25℃の 粘度が300cP以下のホスファゼン誘導体にリチウム 塩を溶解した溶液又は25℃の粘度が500cP以下の ホスファゼン誘導体に単に非フロトン性有機熔媒を加え た溶媒にリチウム塩を溶解した溶液を使用した非水電解 質電池を提供する。

【効果】 本発明の非水電解質電池は、電解質としてホ スファゼン誘導体にリチウム塩を溶解した溶液又はホス ファゼン誘導体に更に非フロトン性有機溶媒を加えた溶 媒にリチウム塩を溶解した溶液を使用しているので、短 絡などの異常時にも破裂、発火等の危険性がなく、かつ 優れた電池性能を達成できるものである。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 正極と、リチウムを映線、放出可能な負極と、リチウムイオンを含む非水高解質とを具備してなる非水高解質配配において、上記電解質として、25での粘度が300cP以下のホスファゼン誘導体にリチウム塩を溶解した溶液を使用したことを特徴とする非水電解質量池。

【請求項2】 請求項1記載の電池において、上記電解 質として、25℃の粘度が500cP以下のホスファゼ ン誘導体に更に非フロトン性有機溶媒を加えた溶媒にリ テウム塩を溶解した溶液を使用したことを特徴とする非 水電解質電池。

[請来項3] 請求項1又は2記載の電池において、上 記ホスファゼン誘導体が (NPRs)。(担し、Rは一価 の有機基、nは3~15)で示される環状型ホスファゼ ン誘導体又はリンと窒素の鎖状結合を骨格に持つR

3 (P=N)。-PR4 (但し、mは1~20、Rは…値 の有機基、O、又はCの中から選ばれる) で示される鎖 状型ホスファゼン誘導体であることを特徴とする非水電 解質電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、非水電解質電池に関 し、特に短絡時における破裂、整火の危険性を取り除 き、かつ農電圧、高放電容量などの優れた電池性能も同 時に造成した非水電解質電池に関する。

[0002]

【従来の技術】非水電解質電池は、産電圧、高エネルキー密度という特徴を有し、優れた自己放電性を示すことから、近年、特にパソコン、VTR等の人や「積積機のスメモリーバックアップやそれらの駆動電源用電池として非常に注目されている。また、これらの用途にかっているが、これの二カド電池の代替として非水電解質電池の二次電池にも種々開発が試みられ、その一部は商品化されている。【0003】上記非水電解質電池の負権を形成する材料としてはアルカリ金属、特にリチウム全属ペリチウム合金が多用されているが、これらは水系電解成と激しく反応するため、電解質としては、例えば非プロトン性有機保護の有機溶媒をペースとした非水電解質電池が使用されているが、これらは水系電解放と激しく反応は解験の有機溶媒をペースとした非水電解質電池が使用されている。

[0004]

【発明か解決しようとする課題】非水電料質電池は上記 のように高性能ではあるものが、安全性において問題か ある。即ち、非水電料質電池の食糧に用いるアルカリを 属、特にリチウムを属やリチウム合金等は水分に対して 非常に高品性であり。例以電電池の封口が下完全で水分 が侵入したときに、上記負権材料と水とが反応して水素 が発生したり発火したりする場合もある。

【0005】また、リチウム金属は低融点(約170

(*) てあるため、単絡時等に大電流が急騰に改れると、電池が異常に発熱し、このため電池が溶離するなど、非常に定敗な状況を引き起こすことが懸念される。更は、電池の発熱につれて上記有機高級をペースとする電解改か気化又は分解し、このためカスが発生したり、このカスにより電池の破裂、発火が引き起こされる危険性も高くなる。

【0006】係えば、無機化合物を正極、リチウム全属を負極、非フロトン性有機溶膜等の有機溶媒にリチウム 速を溶解した溶液を電解機として単三型の簡形電池を作 製し、二の電池の画極を外部短絡させた場合、150℃ 以上の色熱が見られ、その結果、電池の破裂し、最終的 に発火にまで到ることも必要。

【0007】そこで、非水電解質電池の安全性を確保する方法として、例えば簡形電池の場合、電池の短絡時や 過光電時に温度か上がって電池内部の圧力が上昇したと き、安全弁が作動すると同時に電極端子を破断させるこ とにより所定の電流以上の過去電流が電池に流れること を抑止するような機構を電池に設けることが提案されている。

【0008】しかし、このような機構がすべて信頼できるわけではなく、うまく作動しない場合、過大電流による発熱が大きくなり危険な状態となることが懸念され、おだ十分な安全適保がなされているとはいい難い。

れだ十分分安全確保がなきれているとはいい難い。 (10009) このような観点において、上記のように安 全弁などの付帯的部品を扱けることによる安全対策では なく、根本的に電池材料を工夫、改良することにより水 系電解質電池である鉛電池や二カド電池と同等の安全性 を軽揮する非水電解質電池の出現が期待されている。 [0010] 本発明は上記事情に鑑みなされたもので、 比較的低温での電解液の低化、分解を抑制し、同時に発 水、引火の危険性を減じ、かか優れた電池性能を有する。

非水電解質電池を提供することを目的とする。

[0011]

【課題を解決するための手段及び作用】本発明者は上記 目的を達成するため鋭意検討を行った結果、正極と、リ チウムを吸蔵・放出可能な負極と、リチウムイオンを含 む非水電解質とを具備してなる非水電解質電池におい て、上記電解質として、25℃の粘度が300cP以下 のホスファゼン誘導体にリチウム塩を溶解した溶液を使 用すること、また、上記電解質として、25℃の粘度が 500cP以下のホスファゼン誘導体に更に非フロトン 性有機溶媒を加えた溶媒にリチウム塩を溶解した溶液を 使用することにより、比較的低温での電解液の気化、分 解を抑制し、同時に発火、引火の危険性を滅じることが でき、かつ高電圧、商放電容量、大電流放電性などの優 れた電池性能を有する非水電解質電池が得られること、 また、ホスマアセン誘導体と非プロトン性溶媒とを混合 する場合、プロトン性有機溶媒はホスファセン誘導体と 共存するため燃焼し難くなり、破裂、発火を抑制できる

ことを見い出した

[0012] 即5、非水電解管電池の根本的な安全確保 という観点から、200で以下の温度で気化や分解を起 し難く、板に負極材料であるりずウムの溶機等により 電池内部での発火かあっても超焼せず、かつ既存の電解 質と同等の導電性を有する溶媒として無機高分子材料に 着目し、機・保密点たところ、基本材格が震差とリンから なるホスファセンの誘導体を電解液の構成物質として 用いることが非常に有望であることを知見し、本発明を なずに至った4のである。

【0013】 なれ、延来より、ホスファセン化合物の電池材料への応用はホリホスファセン(メトキシエトキシ エトキシボリホスファセンやオリコエチレンオキシボリ ホスファセンなど)を固体電解質として用いる全国体電 他の例があり、この場合、難感効率は北等に明存できる ものの、イオン導電性は進索の成状電解質に比較して1

1000~1 10000とかなり低く、限られた低 放電電流における使用にのみ限定され、また優れたサイ クル特性の達成は困難である。と記のように破状のホス ファゼン誘導体を電解液の構成物質して使用し、通常の 液状電解質と同等の環境性、優れたサイクル特性を達成 したのは本を関すといるので、

【0014】従って、本発明は、正極と、リチウムを吸 磁・放出可能な負極と、リチウムイオンを含む非水電解 質とを具備して水る非水電解質電池において、上記電 質として、25℃の粘度が300cP(センチホイズ) 以下のホスファゼン誘導体にリチウム塩を溶解した溶液 又は25℃の粘度が500cP以下のホスファゼン誘導 体に更に非プロトン性有機溶媒を加えた溶媒にリチウム 塩を溶解した溶液を使用したものである。

【0015】以下、本を明を更に詳しく説明すると、本 発明の非水産解質無池の電解質は、上述したように25 での粘度が300cP以下のホスファセン誘導体にリチ ウム塩を溶解した溶液又は25での粘度が500cP以 下のホスファゼン誘導体に更に非フロトン性有機溶媒を 加えた溶媒にリチウム塩を溶解した溶液を使用したもの である。

【0016】ここで、電解常常減であるホスファセン精 構体としては、例えば(N P C 12)。の塩素を種々の置 構造界で置換した(N P R 2)。(現し、n は3~15で ある)で表きれる環状型ホスファセン 精勇体、リン酸と 釜塞の角状高合を基本骨格に持ち、リンに倒飾 基 R かけ 加された、例えば(R (P - N) 。 P R 2) (理し、 加は1~20、R は一価の有機基、O、又はCの中から 選ばれる)で示される角状型ホスファセン誘導体の2者 が客げられる。

【0017】 この場合、影機集又は網鎖集保は一個の存 機構であり、Rを適應に選択することにより、電解破と して使用に耐え得る適正な粘度、混合に適する溶解性を 存する溶媒の含成が可能したる。ポスワッセは 溶媒への リチウム塩の溶解メウニツムは木た丁川であるものの、ホフファセン誘導体としては、核度か比較的低い溶液状であり、かつリチウム塩を良好に溶解し得る構造であることが課まれる。このため、関機基又は関強基限はローデル結合を含むことが有利であり、このようなRとしてはエトキン基、フロホキン基、フトキシエトメ・キシエトキンよりはアルコキシ国族アルコキシ基などを挙げることができ、また上記置機基アルコキシ基などを挙げることができ、また上記置機基での水薬をフン素、ボウ薬等のハロゲン元素で懸き換えることも可能である。

【0018】 係えば、環状型のホスファセン誘導体(NPR)。 においてRがフロホキン基であるホスファゼン 誘導体は、25℃における特度が60cPで、電解液と に好適な存媒となり得、また、リチウム塩の溶解体も ホスファセン誘導体1kgに対して約0.5モルまで可能であり、一般の有機溶媒系電解液と比べて避色のない 非常に負針なリチウムイナン当電性を発揮し得る。

【0019】一方、リンと窒素の鋼状結合を基本骨格に持つ輸状型ホスファゼン誘導体において、P=N-P構造の同素機能にフロボキン基を付加したものでは、25℃における粘度を約30cPまで低敏することができ、また、回路にホスファセン誘導体1kgに対してありませい。また、回路にホスファセン誘導体1kgに対してあり、北上のことから、破解質としては損状型のホスファゼン誘導体を使用することがおましい。

【0020】 上記ホスファセン誘電体は、非プロトン性 有複溶媒を用いない場合、25℃における粘度は300 センチポイス (cP) 以下、特に100cP以下のもの を使用する。ホスファセン誘電体の粘度が300cPを 超えるとリチウム塩が溶解し難くなり、また正極材料、 セパレーターへの濡れ性も低下すると同時に、溶液の粘 性抵抗の増大によりイオン導電性が著しく低下し、ま た、水点以下の低温での使用においては性能下足とな る。

【0021】 本発明においては、上記ホスファゼン誘導 作に更に非フロトン性有限溶媒を混合したものを電解液 溶域として用いることもできる。この場合、非フロトン 性有機溶媒は特に限定されるものではないが、例えば 1、2 - ジェトキシエタン、テトラヒドロフラン、プロ ヒレンカーボネート等のエーテェ化合物やエステェ化合 物などが好適に用いられる。

【0022】また、ここで用いるホスマッセン誘導体は 上記と同様のものを用いることができるが、25℃にお ける特度は500 c P以下、特で300 c P以下とす る。この結度が500 c Pを超さると非プロトン性有機 存城と混合した後も疾制度となり、このため非水電解質 造出として最適なイナン専業性を達成することが困難と なる。

【0023】非フロトン性溶媒に混合するホスファゼン

誘導体の割合は、混合溶媒全体に対する体積分率にして 50%以上がつ90%以下とすることが引ましい。ポス ファセン誘導の割合か50%を共満では運転破裂、能 大を抑制する効果が十分ではなくなる場合かある。一 方、この割合か90%を超えると、ホスファセン誘導体 を単独で用いた場合に近くなるので溶液の粘度が増く し、このため25℃における粘度か300cPを超える ホスワマン誘導体を用いた場合、大電流板電に適する リチウムイタン導電性が引張くなり、また、米点以下の 低温での使用においては単体を見たる場合がある。

【0024】リチウムイオン顔として用いるリチウム 塩、即ちホスファセン誘導体を操を縦又はホスファセン 誘導体と井フロトン性溶媒との混合溶媒に溶解するリチ ウム塩としては特に限定されるものではないか、LiC IOc、LiBFa、LiPFo、LiCFoSOo及ひL iAsFがら遊ばれた1種又は2種以上が好適に使用 される。このリチウム塩の活加量は、上流溶媒1kgに 対しての、2~1年ルとすることが好ましい。

【0025】上記電池の正極材料としては、V20s、V60ia、Mn02、Mo03、LiCo02等の全異酸化物、TiS2、MoS2等の全異硫化物、ボリアニリン等の実確化地が、ボリアニリン等の実確性ポリマーなどを使用することができる。

【0026】また、負無材料はリチウムを含むものであるが、具体的にはリチウム金属、リチウムとアルミニウム・インジウム・船、亜鉛等との合金、リチウムをドープした無鉛等の炭素材料などを使用することができる。
【0027】本発明の非水流解質電池においては、上記正負種間に同様の接触による電流の照路を防ぐためセパレーターを介在させることができる。セパレーターと近しては、両機の接触を確実に防止し得、かっ電力と近したり含んだりできる材料、例えばボリテトラフルオロエチレン、ボリフロビレン、ボリエチレン等の合成材間があるが、特に厚さ20~50m円程度のポリプロヒレン又はホリエチレン製の飲礼性フィルムが好ましく用いられる。

10020月 八の、本地制造他の大心地心的におわことでは、適常乗用されているものを実際なく用いることができる。また、道他の形態は特に制限されず、コインタイフ、ホタンタイフ、ベーバータイフ、角型又はスハイラル構造の簡型電池など、様々の形態をとることができ

[0029]

【実施例】以下、実施例と比較例を示し、本発明を具体 的に説明するが、本発明は下記の実施例に制限されるも のではない。

【0030】 「実施例1~3、比較例1、2 工化学式1 i V3 O8で示されるいけるシス酸化物を正確結构質2 し で用い、Li V3 O8 100部に対して増電助剤としてデ サチレンプラックを10部、結番剤としてデフロンハイ シターを10部添加し、有機溶薬(動散1・チルミュタノ ールの50 50体積%混合容媒) て混練した後、ロール任延により厚き100μm、幅40mmの薄層状の正極シートを作動した

【0031】次に、厚さ25μmのアルミニウム溶を集 準体とし、2枚のト記上解シートにより表面に身電性接 着剤を食用した該集電体を挟み込み、これに降さ25μ mのボウプロビレン製の酸制性フィルムからなるセパレ ーターを介して厚き150μmのリチウムを構造を重ね らわせて巻き上げ、スパイラル構造電機を作製した。こ のとき正規度とは約260mmであった。

【0032】このスパイラル構造電極を単三型容器に収容し、表1に示す5種類の電解溶溶媒それぞれにLiPFeを0.5 中ル kgの濃度で溶解した電解質を注入して封口し、5種類の単三型リチウム電池を各々10本ずつ組み立てた。

【0033】 こで、電解液溶媒として用いたホスファゼン誘導体であるホスファゼンーNo. 14、環状構造を持つ (NP C P1)。 (個し、nit3~5) の塩素を-OCH; C H; C H; S で置換することにより得られたものである。ホスファゼンNo. 2は、強状構造を持つ(R1) P ー P (O) R?; したおいて、R1が ー OCH; C F 3 K - N - OC 2 H; 基であるものを使用した。また、ホスファゼンNo. 3、41; No. 1と同じの環状構造を持つ(NP C 1; 2)。 (個し、ni3~5) の塩素を-C H; C F; C F; C F; L E 7; 1 基で置換することによる得られたものである。

【0034】上記のようにして作製した5種類の電池について、初期の電池特性(電圧、内部抵抗)を評価し、また、下記の評価法により先放電サイクル性能、高率放電性(放電容量の電流依存性)、及び安全性を評価した。結果を表1に示す。

【0035】 (評価法) 充放電サイクル特性

上限電圧3.0V、下限電圧2.0V、效電電波100 mA、充電電流50mAの条件で50サイクルまで充放 磁を繰り返し、その時点での初期に対する容量保持率を 調べ、電池3本での平均値を示した。

【0036】商率放電性

5 サイフルの充敗電を行い、3.0 V よで活配した後、 まず50mAで放電し、開度充電し、引き終さ500m Aで放電した。この機能を混但2 本中づについて行い、 各電液値での放電容量を求め、(500mAで放電時の 放電容量) (500mAで放電時の放電容量) から容 極保持率を未分

100371安全性

5 サイクルの元放電を行い、3.0 V 上で充電した後、 正負両権をリード線で結構し、外部犯格させて、5 本の 2000年間、C電池外観の変化、被契矩火の有無をチェッ フ1 た

[0038]

[長1]

		電解液液	電池初期 特性		サイクル性能			高率放電性				
		浴媒種	粘度 (cP)	韦 .庄 (V)	内部 (mΩ)	初期 (mAH)	50サイ クル (mAH)	保持率 (%)	50m.A (m.A.H)	50CmA (mAH)	保持率 (%)	安全性
実	1	ホスファゼン No.1	60	3.32	210	745	708	95	745	660	89	全く異常なし
施	2	ホスファゼン No.2	35	3.33	190	755	725	96	755	685	91	全く異常なし
例	3	ホスファゼン No.3	100	3.28	220	750	705	94	750	660	88	全く異常なし
比	1	ホスファゼン No.4	400	3.26	400	690	585	85	690	470	68	金く異常なし
較例	2	プロピレン カーボネート + エチレンカー ボネート*	20	3.33	180	760	730	96	760	690	91	3本: 液もれ発生 2本: 破裂発火

*両溶媒を50体積%ずつ混合

【0039】表1に示したように、電解液溶媒として有 機溶媒を用いた従来の電池(比較例2)は、短絡時に成 連れや破契、発火を引き起こしているのに対し、適度な 粘度のホスファゼン誘導体を電解液溶媒として用いた電 池(実施例1~3)は、短絡時にも全く異常がなく、非 家に安全であること、また電池性能に関しては、有機溶 媒を用いた従来の電池と比較しても劣っていないことが わかる。

【0040】特に、鎖状構造を持つホスファゼン誘導体 を用いた実施例2では、内部抵抗が低く、また、電池性 能も最も優れていることが認められる。

[0041] また、粘度が300cPを超とるホスファ セン誘導体を電解液溶媒として用いた電池(比較例1) では、短縮壁には実施例1-3と同様に優少等の風常が 見られなかったが、溶媒粘度が高けざるため、大電流下 の效電容融1かなり少なくなり、またサイクル性能も劣 る傾向にある。

【0042】 (実施例4~7、比較例3】実施例1~3 上間様の正極料料及砂積極材料、表2に示する種類の電 解液溶媒と対で対にしiPFsを0。5セ4 kgの最 度で溶解した電解質を用い、実施例1~3上同様の構造 を有する電池を上記電解液溶媒1種類につき10本ずつ 組み立てた。

[0043] ここで、ホスファセン終導体としては、実施例 4 -6 では、原状構造を持つ(NPC 12)。(他 1、 n1t3 -5) の塩素を -0 C H_2 C H_2 C H_3 医で酸 換 + ることにより得られたものを用い、実施例 7 では鎖 状構造を持つ(R^{1}_{2} P=N=P(O) R^{2}_{2} において R^{1} H_{2} で H_{2} で H_{3} 悪であるものを使 H_{4} に H_{4} で H_{4} で H

[0044] ホスファセン誘病体と混合する単フロトン 溶媒としては、1、2 ニシメトキシエタンを選択し、ホ スファゼン誘導体との混合比を変化させて電解溶環液を 調奏した。また、比較[03で期いた電解液環域は非フロトン溶媒のみからたるものであり、1、2 ジメトキシ エタンこフロビンカーボネートとの混合物を用いた。 [0045]上記のように作業したる種類の電池につ き、実施負」と同様の評価を行った。結果を表2に併記 する。

【0046】 【表2】

		電解液剂	ダ 媒	電池初期 特性		サイクル性能			高率放電性			
		溶 媒 種 (体積%/ 体積%)	粘度 (cP)	基 任 (V)	内部 (mΩ)	初期 (mAH)	50サイ クル (mAH)	保持率 (%)	50mA (mAH)	50CmA (mAH)	保持率 (%)	安全性
		環状構造ホスファセン誘導体/ 1.2 - ジメトキ シエタン (60/40)	18	3.28	150	765	730	95	765	705	92	全く異常なし
実	5	環状構造ホスファゼン誘導体/ 1,2 - ジメトキ シエタン (75/25)	24	3.32	170	760	720	95	760	685	90	金く異常 なし
施例	6	環状構造ホスファゼン誘導体/ 1.2 - ジメトキ シエタン (85/15)	32	3.24	185	760	705	93	760	675	89	会く異常 なし
	7	鎖状構造ホスファゼン誘導体/ 1,2 - ジメトキ シエタン (85/15)	13	3.30	140	760	730	96	760	705	93	全く異常なし
比較例	3	プロピレンカー ボネート/1,2 ージメトキシエ タン (50/50)	10	3.30	140	770	740	96	770	725	94	2本: 液もれ発生 3本: 破裂発火

【0047】表2に示したように、非フロトン性有機溶 緩のみからなる電解液溶緩を用いた電池(比較例3) は、短絡時に破綻しで破り、最大を引き起こしているの に対し、ホスファゼン誘導体と非フロトン性有機溶媒の 混合物を電解液溶媒として用いた電池(実施例4~7) は、短絡時にも全く異常がなく、非常に安全であること、また、電池性能に関しては、有機溶媒を用いた健来 の電池と比較しても多っていないとがおかる。 【0048】特に、非プロトン溶媒との混念と比が同一の

【0048】特に、非プロトン溶媒との混合比が同一の 実施例6と実施例7とを比べた場合、鎖状構造を持つホ スファゼン誘導体を用いた実施例7の方が環状構造を持 つホスファゼン誘導体を用いた実施例6よりも低粘度の 電解溶媒が得られ、また、電池性能としてもより優れた レヘルが達成できることが認められる。

[0049] 【発明の効果】本発明の非水電解質電池は、電解質としてホスファセン誘導体に明チウム塩を溶解した溶液又は ホスファゼン誘導体に更に非フロトン性有機溶媒を加え た溶媒にリチウム塩を溶解した溶液を使用しているの で、短絡などの異常時にも破裂、発大等の危険性がな く、かつ酸はた電池性能を達成できるものである。